This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
18. Januar 2001 (18.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/04330 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12N 15/82, 15/54, 9/10, 15/31, G01N 33/53, A01H 5/00
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/05862

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. Juni 2000 (23.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 31 834.4

9. Juli 1999 (09.07.1999) D

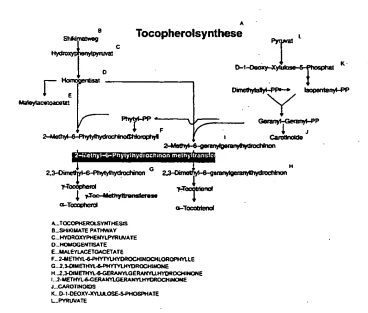
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SUNGENE GMBH & CO. KGAA [DE/DE]; D-06468 Gatersleben (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HERBERS, Karin [DE/DE]; Am Hange 6, D-06484 Quedlinburg (DE). BADUR, Ralf [DE/DE]; Petersilienstrasse 17, D-38640 Goslar (DE). KUNZE, Irene [DE/DE]; Mühlenweg 11, D-06466 Gatersleben (DE). GEIGER, Michael [DE/DE]; Neuer Weg 15, D-06484 Quedlinburg (DE).
- (74) Anwalt: BIEBERBACH, Andreas; BASF Aktiengesellschaft, D-67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: IDENTIFICATION AND OVEREXPRESSION OF A DNA SEQUENCE CODING FOR 2-METHYL-6-PHYTYLHY-DROQUINONE-METHYLTRANSFERASE IN PLANTS

(54) Bezeichnung: IDENTIFIZIERUNG UND ÜBEREXPRESSION EINER DNA-SEQUENZ KODIEREND FÜR EINE 2-ME-THYL-6-PHYTYLHYDROCHINON-METHYLTRANSFERASE IN PFLANZEN



(57) Abstract: A method for the productin of plants with an increased tocipherol and tocotrienol content by overexpression of a gene coding for 2-methyl-6-phytylhydroquinone-methyltransferase.

(57) Zusammenfassung: Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen durch Überexpression eines Gens codierend für eine 2-Mehtyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase.



01/04330 A1



(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM; AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

 Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

WO 01/04330 PCT/EP00/05862

Identifizierung und Überexpression einer DNA-Sequenz codierend für eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase in Pflanzen

Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine DNA kodierend für ein Polypeptid mit 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase Aktivität. Zudem betrifft die Erfindung die Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für ein Polypeptid mit 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-Methyltransferase Aktivität zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen, speziell die Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder mit dieser hybridisierende oder zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenzen, einem Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen, sowie die derart hergestellte Pflanze selbst.

20 Ein wichtiges Ziel pflanzenmolekulargenetischer Arbeiten ist bisher die Erzeugung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Zuckern, Enzymen und Aminosäuren. Wirtschaftlich interessant ist jedoch auch die Entwicklung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Vitaminen, wie z.B. der Erhöhung des Tocopherol- und Tocotrienolgehaltes.

Die in der Natur vorkommenden acht Verbindungen mit Vitamin E-Aktivität sind Derivate des 6-Chromanols (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol. A 27 (1996), VCH Verlagsgesell30 schaft, Chapter 4., 478-488, Vitamin E). Die erste Gruppe (la-d) stammt von Tocopherol ab, die zweite Gruppe besteht aus Derivaten des Tocotrienols (2a-d):

40 1a, α -Tocopherol: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

1b, β -Tocopherol [148-03-8]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

1c, γ -Tocopherol [54-28-4]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

1d, δ -Tocopherol [119-13-1]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

2a, α -Tocotrienol [1721-51-3]: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

2b, β -Tocotrienol [490-23-3]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

10 2c, γ -Tocotrienol [14101-61-2]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

2d, δ -Tocotrienol [25612-59-3]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

Wirtschaftlich große Bedeutung besitzt α -Tocopherol.

15 Der Entwicklung von Kulturpflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen durch klassische Züchtungsmethoden sind Grenzen gesetzt.

Eine sinnvolle Alternative ist das gentechnische Vorgehen,

20 beispielsweise die für die Tocopherol Syntheseleistung kodierenden, essentiellen Biosynthesegene zu isolieren und in Kulturpflanzen gezielt zu übertragen. Dieses Verfahren setzt voraus, daß die Biosynthese und deren Regulation bekannt ist und daß Gene, die die Biosyntheseleistung beeinflussen, identifiziert werden.

Isoprenoide oder Terpenoide bestehen aus verschiedenen Klassen lipidlöslicher Moleküle und werden teilweise oder vollständig aus C_5 -Isopren-Einheiten gebildet. Reine Prenyllipide (z.B.

- 30 Carotinoide) bestehen aus C-Gerüsten, die ausschließlich auf Isopren-Einheiten zurückgehen, während gemischte Prenyllipide (z.B. Chlorophylle, Tocopherole und Vitamin K) eine Isoprenoid-Seitenkette besitzen, die mit einem aromatischen Kern verbunden ist.
- 35 Ausgangspunkt der Biosynthese von Prenyllipiden sind 3 x Acetyl-CoA Einheiten, die über ß-Hydroxymethylglutaryl-CoA (HMG-CoA) und Mevalonat in die Ausgangs-Isopren-Einheit (C5), dem Isopentenyl-pyrophosphat (IPP), umgewandelt werden. Kürzlich wurde durch in vivo Fütterungsexperimente mit C¹³ gezeigt, daß in verschiedenen
- 40 Eubakterien, Grünalgen und pflanzlichen Chloroplasten ein Mevalonat-unabhängiger Weg zur Bildung von IPP beschritten wird. Dabei
 werden Hydroxyethylthiamin, das durch Decarboxylierung von Pyruvat entsteht, und Glycerinaldehyd-3-Phosphat (3-GAP) in einer
 durch die 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase vermittelten
- 45 "Transketolase"-Reaktion zunächst in 1-Deoxy-D-Xylulose-5-phosphat umgewandelt (Lange et al, 1998; Schwender et al, 1997; Arigoni et al, 1997; Lichtenthaler et al, 1997; Sprenger et

al, 1997). Dieses wird dann durch eine intramolekulare Umordnung in 2-C-Methyl-D-Erythritol-4-Phosphat und im weiteren zu IPP umgesetzt (Arigoni et al, 1997; Zeidler et al, 1998). Biochemische Daten deuten darauf hin, daß der Mevalonat-Weg im Zytosol operiert und zur Bildung von Phytosterolen führt. Das Antibiotikum Mevinolin, ein spezifischer Inhibitor der Mevalonat-Bildung, führt lediglich zur Inhibition der Sterol-Biosynthese im Zytoplasma, während die Prenyllipid-Bildung in den Plastiden unbeeinflußt ist (Bach & Lichtenthaler, 1993). Der Mevalonat-unabhängige 10 Weg ist dagegen plastidär lokalisiert und führt vornehmlich zur Bildung von Carotinoiden und plastidären Prenyllipiden (Schwender et al, 1997; Arigoni et al, 1997).

IPP steht im Gleichgewicht mit seinem Isomer, dem Dimethylallyl

15 Pyrophosphat (DMAPP). Eine Kondensation von IPP mit DMAPP in

Kopf-Schwanz Anlagerung ergibt das Monoterpen (C10) Geranyl-Pyro
phosphat (GPP). Die Addition von weiteren IPP Einheiten führt zum

Sesquiterpen (C15) Farnesy-Pyrophosphat (FPP) und zum Diterpen

(C20) Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat (GGPP). Die Verknüpfung zweier

20 GGPP Moleküle führt zur Bildung der C40-Vorläufer für

Carotinoide.

Bei gemischten Prenyllipiden ist die Isopren-Seitenkette verschiedener Länge mit Nicht-Isopren Ringen verbunden wie

25 beispielsweise ein Porphyrin-Ring bei Chlorophyll a und b. Die Chlorophylle und Phylloquinone enthalten eine C20 Phytyl-Kette, in der nur die erste Isopren-Einheit eine Doppelbindung enthält. GGPP wird durch die Geranylgeranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase (GGPPOR) zum Phytyl-Pyrophosphat (PPP) umgeformt, dem Ausgangsstoff für die weitere Bildung von Tocopherolen.

Bei den Ringstrukturen der gemischten Prenyllipide, die zur Bildung der Vitamine E und K führen, handelt es sich um Quinone, deren Ausgangsmetabolite aus dem Shikimat-Weg stammen. Die aroma-35 tischen Aminosäuren Phenylalanin bzw. Tyrosin werden in Hydroxyphenyl-Pyruvat umgewandelt, welches durch Dioxygenierung in Homogentisinsäure überführt wird. Das Chorismat wird ausgehend von Erythrose-4-Phosphat und Phosphoenolpyruvat (PEP) durch deren Kondensation zu 3-deoxy-D-Arabino-heptulosonat-7-Phosphat (DAHP) 40 über die Zwischenstufen des Shikimatweges 3'-Dehydroquinat, 3'-Dehydroshikimat, Shikimat, Shikimat-3-Phosphat und 5'-Enolpyruvylshikimat-3-Phosphat gebildet. Dabei wird das Erythrose-4-Phosphat vom Calvinzyklus gebildet und das PEP von der Glykolyse bereitgestellt. Die oben beschriebene Homogentisinsäure 45 wird anschließend an Phytylpyrophosphat (PPP) bzw. Geranylgeranylpyrophosphat gebunden, um die Vorläufer von α -Tocopherol und α -Tocotrienol, das 2-Methyl-6-phytylhydrochinon bzw. das

2-Methyl-6-geranylgeranylhydrochinon zu bilden. Durch Methylierungsschritte mit S-Adenosylmethionin als Methyl-Gruppen-Donor entsteht zunächst 2,3-Dimethyl-6-phytylquinol, dann durch Zyklisierung α-Tocopherol und durch nochmalige Methylierung α-5 Tocopherol (Richter, Biochemie der Pflanzen, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1996).

In der Literatur finden sich Beispiele die zeigen, daß die Manipulation eines Enzyms den Metabolit-Fluß direktional beeinflußen

10 kann. In Experimenten mit einer veränderten Expression der Phytoen Synthase, welche zwei GGPP-Moleküle zu 15-cis-Phytoen miteinander verknüpft, konnte ein direkter Einfluß auf die Carotinoid-Mengen dieser transgenen Tomatenpflanzen gemessen werden (Fray und Grierson, Plant Mol.Biol.22(4),589-602(1993); Fray et al.,

15 Plant J., 8, 693-701(1995)). Wie zu erwarten, zeigen transgene Tabakpflanzen mit verringerten Mengen an Phenylalanin-Ammonium Lyase reduzierte Phenylpropanoid-Mengen. Das Enzym Phenylalanin-Ammonium Lyase katalysiert den Abbau von Phenylalanin, entzieht es also der Phenylpropanoid-Biosynthese (Bate et al., Proc. Natl.

20 Acad. Sci USA 91 (16): 7608-7612 (1994); Howles et al., Plant

Über die Erhöhung des Metabolitflusses zur Steigerung des Tocopherol- bzw. Tocotrienolgehaltes in Pflanzen durch Überexpression einzelner Biosynthesegene ist bisher wenig bekannt. Lediglich WO 97/27285 beschreibt eine Modifikation des Tocopherol-Gehaltes durch verstärkte Expression bzw. durch Herunterregulation des Enzyms p-Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase (HPPD). WO 99/04622 beschreibt eine Gensequenz codierend für eine γ-Tocopherolmethyltransferase aus einem photosynthetisch aktiven Organismus. WO 99/23231 zeigt, daß die Expression einer Geranylgeranyl-Reductase in transgenen Pflanzen eine gesteigerte Tocopherolbiosynt-

Physiol. 112. 1617-1624(1996)).

hese zur Folge hat.

35 Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Entwicklung einer transgenen Pflanze mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen.

Die Aufgabe wurden überraschenderweise gelöst durch die Über-40 expression eines 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase Gens in Pflanzen.

Zu diesem Zweck wurde in transgenen Pflanzen die Aktivität der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase (MPMT) durch 45 Überexpression des MPMT-Gens aus Synechocystis spec. PCC 6803 erhöht. Dies kann prinzipiell durch Expression homologer oder heterologer MPMT-Gene erreicht werden.

In Beispiel 2 wird erstmals die Klonierung einer MPMT-DNA-Sequenz 5 (SEQ-ID Nr. 1) aus Synechocystis spec. PCC 6803 beschrieben. Um eine Plastidenlokalisation zu gewährleisten wird der MPMT-Nukleotidsequenz aus Synechocystis eine Transitsignalsequenz (Abb. 3, Abb. 4) vorangestellt. Auch geeignet als Expressionskassette ist eine DNA-Sequenz, die für ein MPMT-Gen codiert, das mit 10 SEQ-ID Nr. 1 hybridisiert, bzw. zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homolog ist und das aus anderen Organismen bzw. aus Pflanzen stammt.

Das durch die zusätzliche Expression des MPMT-Gens nun vermehrt 15 zur Verfügung stehende 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon wird weiter in Richtung Tocopherole und Tocotrienol umgesetzt (Abbildung 1).

Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgt durch Transforma
20 tion der Pflanzen mit einem das MPMT-Gen enthaltenden Konstrukt.

Als Modellpflanzen für die Produktion von Tocopherolen und Tocotrienolen wurden Arabidopsis thaliana, Brassica napus und
Nicotiana tabacum eingesetzt.

25 Messungen an MPMT-Synechocystis knock out Mutanten ergaben bezüglich des Gehaltes an Tocopherolen und Tocotrienolen eine drastische Abnahme. Dies belegt den direkten Einfluß der plastidären pflanzlichen MPMT auf die Synthese von Tocopherolen und Tocotrienolen.

30

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 aus Synechocystis spec. PCC 6803, die für eine MPMT oder deren funktionelle Äquivalente kodiert, zur Herstellung einer Pflanze mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrieno-

35 len. Die Nukleinsäuresequenz kann dabei z.B. eine DNA- oder cDNASequenz sein. Zur Insertion in eine Expressionskassette geeignete
kodierende Sequenzen sind beispielsweise solche, die für eine
MPMT kodieren und die dem Wirt die Fähigkeit zur Überproduktion
von Tocopherolen und Tocotrienolen verleihen.

40

Die Expressionskassetten beinhalten außerdem regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende

45 der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden ko-

dierenden Sequenz für das MPMT-Gen operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, daß jedes der regulativen Ele-

- 5 mente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann. Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im
- 10 Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693 -8711).
- 15 Beispielhaft kann die pflanzliche Expressionskassette in ein Derivat des Transformationsvektors pBin-19 mit 35s Promotor (Bevan, M., Nucleic Acids Research 12: 8711-8721 (1984)) eingebaut werden. Abbildung 4 zeigt ein Derivat des Transformationsvektors pBin -19 mit samenspezifischem Legumin B4-Promotor.

Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann. Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der CaMV 35S-Promotor aus dem Blumenkohl-Mosaik-Virus (Franck et al., Cell 21 (1980), 285 - 294). Dieser Promotor enthält bekanntlich unterschiedliche Erkennungssequenzen für transkriptionale Effektoren, die in ihrer Gesamtheit zu einer permanenten und konstitutiven Expression des eingeführten Gens führen (Benfey et al., EMBO J. 8 (1989),

2195-2202).

Die Expressionskassette kann auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten, durch den die Expression des exogenen MPMT
35 Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren wie z.B. der PRP1-Promotor (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361-366), ein durch Salizylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzenesulfonamid-induzierbarer (EP-A 388186), ein durch Tetrazyklin
40 induzierbarer (Gatz et al., (1992) Plant J. 2, 397-404), ein durch Abscisinsäure-induzierbarer (EP-A 335528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer (WO 93/21334) Promotor können u.a. verwendet werden.

45 Weiterhin sind insbesonders solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen beispielsweise die Biosynthese von Tocopherol bzw. dessen Vorstu-

fen stattfindet. Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine blattspezifische Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 5 2445 - 245).

Mit Hilfe eines samenspezifischen Promotors konnte ein Fremdprotein stabil bis zu einem Anteil von 0,67 % des gesamten löslichen Samenproteins in den Samen transgener Tabakpflanzen expri10 miert werden (Fiedler und Conrad, Bio/Technology 10 (1995),
1090-1094). Die Expressionskassette kann daher beispielsweise
einen samenspezifischen Promotor (bevorzugt den PhaseolinPromotor (US 5504200), den USP- (Baumlein, H. et al., Mol. Gen.
Genet. (1991) 225 (3), 459 - 467) oder LEB4-Promotor (Fiedler und
15 Conrad, 1995)), das LEB4-Signalpeptid, das zu exprimierende Gen
und ein ER-Retentionssignal enthalten.

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten MPMT-DNA Sequenz 20 und vorzugsweise einer zwischen Promotor und MPMT-DNA-Sequenz inserierten DNA, die für ein chloroplastenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: 25 A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. 30 and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

Insbesondere bevorzugt sind Sequenzen, die ein Targeting in den Plastiden gewährleisten.

35 Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren DNASequenz für ein MPMT-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des
Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des
Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chloroplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation des MPMT-Gens in
die Chloroplasten vom MPMT-Teil enzymatisch abgespalten werden.
Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase oder einem anderen Transitpeptid (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase) oder dessen funktio45 nellem Äquivalent abgeleitet ist.

WO 01/04330 PCT/EP00/05862

Besonders bevorzugt sind DNA-Sequenzen von drei Kassetten des Plastiden-Transitpeptids der plastidären Transketolase aus Tabak in drei Leserastern als KpnI/BamHI Fragmente mit einem ATG-Codon in der NcoI Schnittstelle:

pTP09

pTP10

15

pTP11

- 30 Die inserierte Nukleotid-Sequenz kodierend für eine MPMT kann synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen DNA-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen MPMT-Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen. Im allgemeinen werden synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons erzeugt, die von Pflanzen
- bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden. Bei der Präparation einer Expressionskassette können ver-
- 40 schiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

15

Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze 10 sein. Die Expressionskassette beinhaltet in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine DNA-Sequenz die für ein MPMT-Gen codiert und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen,
Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Trans20 versionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primerrepair", Restriktion oder Ligation verwendet werden. Bei geeigneten

Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewing-back" oder Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können komplementäre Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden.

Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

Vorzugsweise wird die fusionierte Expressionskassette, die für ein MPMT-Gen kodiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19,
35 kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren. Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie z.B. von Tabakpflanzen, verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder
40 Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden. Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von
45 S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15 - 38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke

können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden,

die ein in die Expressionskassette integriertes Gen für die Expression eines MPMT-Gens enthalten.

Zur Transformation einer Wirtspflanze mit einer für eine MPMT ko5 dierenden DNA wird eine Expressionskassette als Insertion in
einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für
Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind
unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Bio10 technology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71 - 119 (1993) beschrieben.

Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete 15 Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in E. coli, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a. pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in E. coli als auch in Agrobakterien replizieren können.

20

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung einer Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz zur Transformation von Pflanzen, -zellen, -geweben oder Pflanzenteilen.

25 Vorzugsweise ist Ziel der Verwendung die Erhöhung des Gehaltes an Tocopherolen und Tocotrienolen der Pflanze.

Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression spezifisch in den Blättern, in den Samen, Blütenblättern oder anderen Teilen 30 der Pflanze erfolgen. Solche transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Expressionskassette kann darüberhinaus auch zur Transforma-35 tion von Bakterien, Cyanobakterien, Hefen, filamentösen Pilzen und Algen mit dem Ziel einer Erhöhung des Gehaltes an Tocopherolen und Tocotrienolen eingesetzt werden.

Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird

40 als Transformation bezeichnet. Es werden dabei die beschriebenen
Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus
Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen
Transformation genutzt. Geeignete Methoden sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme,

45 das biolistische Verfahren mit der Genkanone - die sogenannte particle bombardment Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion

und der durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genantten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993), 128 - 143 sowie in Potrykus, Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991), 205 - 225) beschrieben. Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 10 12 (1984), 8711).

Mit einer Expressionskassette transformierte Agrobakterien können ebenfalls in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie Getreide, Mais, Hafer, Soja, 15 Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und den verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies, verwendet werden, z.B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

Funktionell äquivalente Sequenzen, die für ein MPMT-Gen kodieren, sind solche Sequenzen, welche trotz abweichender Nukleotidsequenz noch die gewünschten Funktionen besitzen. Funktionelle Äquivalente umfassen somit natürlich vorkommende Varianten der hierin beschriebenen Sequenzen sowie künstliche, z.B. durch chemische Synthese erhaltene, an den Kodon-Gebrauch einer Pflanze angepaßte, künstliche Nukleotid-Sequenzen.

Unter einem funktionellen Äquivalent versteht man insbesondere
30 auch natürliche oder künstliche Mutationen einer ursprünglich
isolierten für eine MPMT kodierende Sequenz, welche weiterhin die
gewünschte Funktion zeigen. Mutationen umfassen Substitutionen,
Additionen, Deletionen, Vertauschungen oder Insertionen eines
oder mehrerer Nukleotidreste. Somit werden beispielsweise auch
35 solche Nukleotidsequenzen durch die vorliegende Erfindung mit umfaßt, welche man durch Modifikation der MPMT-Nukleotidsequenz erhält. Ziel einer solchen Modifikation kann z.B. die weitere Eingrenzung der darin enthaltenen kodierenden Sequenz oder z.B. auch
die Einfügung weiterer Restriktionsenzym-Schnittstellen sein.

Beispiel 8 beschreibt einen Deletionsklon des MPMT-Gens, siehe SEO-ID Nr. 7)

Funktionelle Äquivalente sind auch solche Varianten, deren Funk-45 tion, verglichen mit dem Ausgangsgen bzw. Genfragment, abgeschwächt oder verstärkt ist. Außerdem sind artifizielle DNA-Sequenzen geeignet, solange sie, wie oben beschrieben, die gewünschte Eigenschaft beispielsweise der Erhöhung des Tocopherol-Gehaltes in der Pflanze durch Überexpression eines MPMT-Gens in Kulturpflanzen vermitteln. Solche artifiziellen DNA-Sequenzen können beispielsweise durch Rückübersetzung mittels Molecular Modelling konstruierter Proteine, die MPMT-Aktivität aufweisen oder durch in vitro-Selektion ermittelt werden. Besonders geeignet sind kodierende DNA-Sequenzen, die durch Rückübersetzung einer Polypeptidsequenz gemäß der für die 10 Wirtspflanze spezifischen Kodon-Nutzung erhalten wurden. Die spezifische Kodon-Nutzung kann ein mit pflanzengenetischen Methoden vertrauter Fachmann durch Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der zu transformierenden Pflanze leicht ermitteln.

- 15 Als weitere geeignete äquivalente Nukleinsäure-Sequenzen sind zu nennen Sequenzen, welche für Fusionsproteine kodieren, wobei Bestandteil des Fusionsproteins ein MPMT-Polypeptid oder ein funktionell äquivalenter Teil davon ist. Der zweite Teil des Fusionsproteins kann z.B. ein weiteres Polypeptid mit enzymatischer
- 20 Aktivität sein oder eine antigene Polypeptidsequenz mit deren Hilfe ein Nachweis auf MPMT-Expression möglich ist (z.B. myc-tag oder his-tag). Bevorzugt handelt es sich dabei jedoch um eine regulative Proteinsequenz, wie z.B. ein Transitpeptid, das das MPMT-Protein in die Plastiden leitet.

Erhöhung des Gehaltes an Tocopherolen und Tocotrienolen bedeutet im Rahmen der vorliegenden Erfindung die künstlich erworbene Fähigkeit einer erhöhten Biosyntheseleistung dieser Verbindungen durch funktionelle Überexpression eines MPMT-Gens SEQ-ID Nr. 1

30 oder SEQ-ID Nr. 7 in der Pflanze gegenüber der nicht gentechnisch modifizierten Pflanze für die Dauer mindestens einer Pflanzengeneration.

Dabei kann sowohl der Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen 35 gesteigert werden. Vorzugsweise wird der Gehalt an Tocopherolen gesteigert. Aber es ist auch möglich unter bestimmten Bedingungen vorzugsweise den Gehalt an Tocotrienolen zu steigern.

Der Biosyntheseort von Tocopherolen beispielsweise ist unter an40 derem das Blattgewebe, so daß eine blattspezifische Expression
des MPMT-Gens sinnvoll ist. Es ist jedoch naheliegend, daß die
Tocopherol-Biosynthese nicht auf das Blattgewebe beschränkt sein
muß, sondern auch in allen übrigen Teilen der Pflanze - besonders
in fetthaltigen Samen - gewebespezifisch erfolgen kann.

Darüberhinaus ist eine konstitutive Expression des exogenen MPMT-Gens von Vorteil. Andererseits kann aber auch eine induzierbare Expression wünschenswert erscheinen.

- 5 Die Wirksamkeit der Expression des transgen exprimierten MPMT-Gens kann beispielsweise in vitro durch Sproßmeristemvermehrung ermittelt werden. Zudem kann eine in Art und Höhe veränderte Expression des MPMT-Gens und deren Auswirkung auf die Tocopherol-Biosyntheseleistung an Testpflanzen in Gewächshausversuchen gete-10 stet werden.
 - Gegenstand der Erfindung sind außerdem transgene Pflanzen, transformiert mit einer Expressionskassette enthaltend die Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder eine mit dieser hybridisie-
- 15 rende bzw. zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz, sowie transgene Zellen, Gewebe, Teile und Vermehrungsgut solcher Pflanzen. Besonders bevorzugt sind dabei transgene Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, Weizen, Roggen, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf,
- 20 Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Tagetes, Salat und die verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies.

Pflanzen im Sinne der Erfindung sind mono- und dikotyle Pflanzen.

- 25 Gegenstand der Erfindung sind weiterhin photosynthetisch aktive Organismen transformiert mit einer Expressionskassette enthaltend die Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder eine mit dieser hybridisierende bzw. zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz. Photosynthetisch aktive Organismen sind ne-30 ben Pflanzen, beispielsweise Cyanobakterien, Moose und Algen.
 - Da es sich bei diesem Biosyntheseweg um einen ausschließlich plastidär-lokalisierten Stoffwechselweg handelt, bietet er optimale Targetenzyme für die Entwicklung von Inhibitoren. Da sich nach
- 35 heutigem Stand der Technik kein mit der Synechocystis MPMT identisches oder ähnliches Enzym in humanen und tierischen Organismen befindet, ist davon auszugehen, daß Inhibitoren sehr spezifisch auf Pflanzen wirken sollten.
- 40 Wie bereits erwähnt ist die MPMT ein potentielles Target für Herbizide. Um effiziente Hemmstoffe der MPMT finden zu können, ist es notwendig, geeignete Testsysteme, mit denen Inhibitor-Enzym-Bindungsstudien durchgeführt werden können, zur Verfügung zu stellen. Hierzu wird beispielsweise die komplette cDNA-Sequenz
- **45** der MPMT aus Synechocystis in einen Expressionsvektor (pQE, Qiagen) kloniert und in *E. coli* überexprimiert.

Das mit Hilfe der erfindungsgemäßen Expressionskassette exprimierte MPMT-Protein eignet sich besonders zur Auffindung von für die MPMT spezifischen Hemmstoffen.

5 Dazu kann die MPMT beispielsweise in einem Enzymtest eingesetzt werden, bei dem die Aktivität der MPMT in An- und Abwesenheit des zu testenden Wirkstoffs ermittelt wird. Aus dem Vergleich der beiden Aktivitätsbestimmungen läßt sich eine qualitative und quantitative Aussage über das Hemmverhalten des zu testenden 10 Wirkstoffes machen.

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Testsystems kann eine Vielzahl von chemischen Verbindungen schnell und einfach auf herbizide Eigenschaften überprüft werden. Das Verfahren gestattet es, 15 reproduzierbar aus einer großen Anzahl von Substanzen gezielt solche mit großer Wirkstärke auszuwählen, um mit diesen Substanzen anschließend weitere, dem Fachmann geläufige vertiefte Prüfungen durchzuführen.

20 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Herbizide, die mit dem oben beschriebenen Testsystem identifizierbar sind.

Durch Überexpression der für eine MPMT kodierenden Gensequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 in einer Pflanze wird eine erhöhte 25 Resistenz gegenüber Inhibitoren der MPMT erreicht. Die derart hergestellten transgenen Pflanzen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Das unter Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID

30 Nr. 7 hergestellte MPMT-Protein eignet sich auch zur Durchführung von Biotransformationen zur Bereitstellung größerer Mengen

2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon. Dabei wird 2-Methyl-6-phytylhydrochinon in Gegenwart des Enzyms MPMT und des Cosubstrats S-Adenosyl-L-Methionin zu 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon umgesetzt.

35 Die Biotransformation läßt sich prinzipiell mit ganzen Zellen, die das Enzym MPMT exprimieren oder Zellextrakten aus diesen Zellen oder aber mit aufgereinigter oder hochreiner MPMT in Gegen-

40 Weitere Gegenstände der Erfindung sind:

wart von S-Adenosyl-L-Methionin durchführen.

Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man Expressionskassetten enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder eine mit dieser hybridisierende, bzw. zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz in eine Pflanzenzelle oder Protoplasten

von Pflanzen einbringt und diese zu ganzen Pflanzen regeneriert.

- Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen durch Expression einer MPMT DNA-Sequenz in Pflanzen.
- 10 Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Sequenzanalyse rekombinanter DNA

15 Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463 - 5467).

20 Beispiel 1

Identifizierung einer 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803.

25 Die Klonierung und Identifizierung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803 erfolgte folgendermaßen:

Unter Verwendung eines in S-Adenosyl-L-Methionin Methyltransfera30 sen konservierten Sequenzmotivs, welches für die Bindung des
S-Adenosyl-L-Methionin (SAM) verantwortlich ist (C.P. Joshi und
V.L. Chiang. PMB. 37: 663-374, 1998), wurde eine genomische DNA
Datenbank von Synechocystis spec. PCC 6803 durchmustert (Kaneko
et al., DNA Res. 34:109-136, 1996). Die bei der Durchmusterung

- 35 identifizierten hypothetischen Proteine, welche über das SAM-Bindemotiv verfügten, wurden mit den Primärsequenzen der Synechocystis spec. PCC 6803 γ-Tocopherol-methyltransferase (bezeichnet als slr0089) sowie der Arabidopsis thaliana γ-Tocopherol-methyltransferase (David Shintani und Dean DellaPenna. Sience.
- **40** 282:2098-2100,1998) verglichen.

Dabei konnte ein hypothetisches Protein identifiziert werden (bezeichnet sl10418 SEQ.-ID Nr. 2), welches geringe Übereinstimmung in der Aminosäuresequenz mit den y-Tocopherol-methyltransferasen

45 aus Synechocystis spec. PCC 6803 und Arabidopsis thaliana aufwies (36% bzw. 28% Identität).

Weitere Untersuchungen der Primärsequenz des hypothetischen Proteins s110418 belegten das Vorkommen einer putativen prokaryontischen Signalsequenz innerhalb der ersten 20 Aminosäuren (PSIGNAL, PC/GENE™ IntelliGenetics, Inc ©1991). Eine solche Sequenz konnte beenfalls in der Synechocystis spec. PCC 6803 γ-Tocopherolmethyltransferase (slr0089) identifiziert werden (D. Shintani und D. DellaPenna. Sience. 282:2098-2100,1998) und deutet auf eine identische Lokalisation der beiden Proteine hin.

- 10 Das vorhergesagte Molekulargewicht des unprozessierten Proteins beträgt 34,9 kDa und liegt damit in einem Bereich der auch für die Synechocystis spec. PCC 6803 γ-Tocopherolmethyltransferase (David Shintani und Dean DellaPenna, Sience. 282:2098-2100,1998) und der aus Paprikafrüchten gereinigten γ-Tocopherolmethyltrans-
- 15 ferase (d'Harlingue and Camara, Plastid enzymes of terpenoid biosynthesis: Purification of γ-Tocopherol Methyltransferase from Capsicum Chromoplasts. Journal of Biological Chemistry, Vol. 269 No.28, 15200-152003,1985) ermittelt wurde.
- 20 Unter Berücksichtigung der Fakten, schlußfolgerten wir, daß es sich bei dem hypothetischen Protein sll0418 um eine Tocopherolmethyltransferase handeln könnte.

Beispiel 2

25

Amplifikation und Klonierung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803

Die DNA kodierend für den ORF (open reading frame) s110418 wurde 30 mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Synechocystis spec. PCC 6803 gemäß der Methode nach Crispin A. Howitt (BioTechniques 21:32-34,July 1996) unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (s1104185' Seq. Nr. 5) und eines antisense spezifischen Primers (s1104183' Seq. Nr. 6) amplifiziert.

35

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR erfolgte in einem $50\mu l$ Reaktionsansatz in dem enthalten war:

40

- -5µl einer Synechocystis spec. PCC 6803 Zellsuspension
- -0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- -1.5 mM Mg(OAc)₂
- -5µg Rinderserum-Albumin
- 45 -40pmol sl104185'
 - -40pmol sl104183'
 - -15µl 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)

-5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)
Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

5 Schritt 3: 2 Minuten 58°C (Annealing)

Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

40 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Schritt 6: 4°C (Warteschleife)

10

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-T (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons wurde durch Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) Primers bestätigt.

15

Beispiel 3

Erzeugung einer sl10418 Knock out Mutante

20 Ein DNA Konstrukt zur Erzeugung einer Deletionsmutante des ORF sl10418 in Synechocystis spec. PCC 6803 wurde unter Anwendung von Standard Klonierungstechniken erzeugt.

Der Vektor pGEM-T/sl10418 wurde unter Verwendung des Restrikti25 onsenzyms Ball verdaut. Das Vorhandensein von zwei Ball Schnittstellen innerhalb der sl10418 Sequenz (Position Bp 109 bzw Bp
202) hatte den Verlust eines 93 Bp umfassenden internen Fragmentes zur Folge. In die Ball Schnittstellen des sl10418 ORF wurde
die Aminoglycosid-3'Phosphotransferase des Transposons Tn903 klo30 niert. Dazu wurde das Tn903 als EcoR1 Fragment aus dem Vektor

pUC4k (Vieira, J und Messing, J Gene:19, 259-268, 1982) isoliert, die überstehenden Enden des Restriktionsverdaus nach Standardmethoden in glatte Enden überführt und in den Ball geschnittenen Vektor pGEM-T/sl10418 ligiert. Der Ligationsansatz wurde zur

35 Transformation von E.coli Xl1 blue Zellen verwendet. Transformanden wurden durch Verwendung von Kanamycin und Ampicillin selektioniert. Ein rekombinantes Plasmid (pGEM-T/sl10418::tn903) wurde isoliert und zur Transformation von Synechocystis spec. PCC 6803 gemäß der Methode nach Williams (Methods Enzymol. 167:776-778,

40 1987) eingesetzt.

Synechocystis spec. PCC 6803 Transformanden wurden selektioniert auf Kanamycin haltigem (kan) BG-11 Festmedium (Castenholz, Methods in Enzymology, Seite 68-93, 1988) bei 28°C und 30μmol 45 Photonen × (m²x s)⁻¹. Vier unabhängige Knock out Mutanten konnten

nach fünf Selektionsrunden (Passagen von Einzelkolonien auf frisches BG-11kn Medium) erzeugt werden.

Der vollständige Verlust des sl10418 Endogens bzw. der Austausch 5 gegen die rekombinante sl10418::tn903 DNA, wurde durch PCR Analysen bestätigt.

Beispiel 4

10 Vergleich der Tocopherolproduktion in Synechocystis spec. PCC 6803 Wildtypzellen und den erzeugten Knock out Mutanten des ORF s110418.

Die auf den BG-11kan Agarmedium kultivierten Zellen der vier un15 abhängigen Synechocystis spec. PCC 6803 Knock out Mutanten des
ORF sll0418 sowie untransformierte Wildtypzellen wurden zum
Animpfen von Flüssigkulturen verwendet. Diese Kulturen wurden bei
28°C und 30µmol Photonen × (m²× s)-1 (30µE) für ca. 3 Tage kultiviert. Nach Bestimmung der OD₇₃₀ der einzelnen Kulturen, wurde die

- 20 OD₇₃₀ aller Kulturen durch entsprechende Verdünnungen mit BG-11 (Wildtypen) bzw. BG-11kan (Mutanten) synchronisiert. Diese auf Zelldichte synchronisierten Kulturen wurden zum Animpfen von drei Kulturen pro Mutante bzw. der Wildtypkontrollen verwendet. Die biochemischen Analysen konnten somit unter Verwendung von jeweils
- 25 drei unabhängig gewachsenen Kulturen einer Mutante und der entsprechenden Wildtypen durchgeführt werden. Die Kulturen wurden bis zu einer optischen Dichte von OD₇₃₀=0,3 angezogen. Das Medium der Zellkultur wurde durch zweimalige Zentrifugation bei 14000 rpm in einer Eppendorf Tischzentrifuge entfernt. Der daran
- 30 anschließende Aufschluß der Zellen erfolgte durch viermalige Inkubation im Eppendorfschüttler bei 30°C, 1000rpm in 100% Methanol für 15 Minuten, wobei die jeweils erhaltenen Überstände vereinigt wurden. Weitere Inkubationsschritte ergaben keine weitere Freisetzung von Tocopherolen oder Tocotrienolen.

35

- Um Oxidation zu vermeiden, wurden die erhaltenen Extrakte direkt nach der Extraktion mit Hilfe einer Waters Allience 2690 HPLC-Anlage analysiert. Tocopherole und Tocotrienole wurden über eine reverse Phase Säule (ProntoSil 200-3-C30, Bischoff) mit einer mo-
- 40 bilen Phase von 100% Methanol getrennt und anhand von Standards (Merck) identifiziert. Als Detektionssystem diente die Fluoreszenz der Substanzen (Anregung 295nm, Emmision 320 nm), die mit Hilfe eines Jasco Fluoreszensdetektors FP 920 nachgewiesen wurde.

In den Synecchocystis spec. PCC 6803 knock out Mutanten des ORF s110418 konnten keine Tocopherole und Tocotrienole gefunden werden. Tocopherole und Tocotrienole wurden jedoch in den Synecchocystis spec. PCC 6803 Wildtypzellen gemessen.

Der Verlust der Fähigkeit zur Produktion von Tocopherolen und Tocotrienolen innerhalb der knock out Mutanten des ORF sll0418 im Vergleich zu den Synechocystis spec. PCC 6803 Wildtypzellen zeigt, daß das Gen sll0418 für eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-10 methyltransferase kodiert.

Beispiel 5

Funktionelle Charakterisierung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-15 methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803 durch heterologe Expression in E.coli.

Das hypothetische Protein s110418 aus Synechocystis spec. PCC 6803 konnte durch funktionelle Expression in E.coli als 20 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase identifiziert werden.

Das aus Synechocystis spec. PCC 6803 amplifizierte Gen sll0418 wurde im korrekten Leserahmen in den Expressionsvektor pQE-30 25 (Qiagen) subkloniert. Die zur Amplifikation des OFR sl10418 aus Synechocystis spec. PCC 6803 verwendeten Primer sll04185' bzw. sl104183' (Sequenz ID Nr. 5 und 6) waren so konstruiert, daß an das 5' Ende und das 3' Ende des Amplikons BamH1 Restriktionsschnittstellen addiert wurden, siehe Sequenz ID Nr. 3. Das 30 s110418 Fragment wurde unter Verwendung dieser flankierenden BamHl Restriktionschnittstellen aus dem rekombinanten Plasmid pGEM-T/sl10418 isoliert und unter Anwendung von Standardmethoden in einen BamHI geschnittenen pQE-30 ligiert. Der Ligationsansatz wurde zur Transformation von M15 E.coli Zellen verwendet und 35 Kanamycin und Ampicillin resistente Transformanden wurden analysiert. Die Kanamycin Resistenz wird durch das in den M15 Zellen enthaltene pREP-4 Plasmid vermittelt. Ein rekombinantes Plasmid (pOE-30/s110418) welches das s110418 Fragment in der richtigen Orientierung trug, wurde isoliert. Die Identität und Orientie-40 rung des Inserts wurde durch Sequenzierung bestätigt.

Das rekombinante Plasmid pQE-30/s110418 wurde zur Transformation von M15 E.coli Zellen verwendet, um rekombinantes s110418 Protein zu erzeugen. Unter Verwendung einer aus der Transformation hervorgegangenen Kolonie wurde eine Übernachtkultur in Luria Broth Medium mit 200µg/ml Ampicillin (Amp) und 50µg/ml Kanamycin (Kan) angeimpft. Ausgehend von dieser Kultur wurde am nächsten

Morgen eine 100ml Luria Broth Kultur (Amp/Kan) angeimpft. Diese Kultur wurde bei 28°C auf einem Schüttelinkubator bis zum erreichen einer OD₆₀₀:0,35-0,4 inkubiert. Anschließend wurde die Produktion des rekombinanten Proteins durch Zugabe von 0,4 mM Isopropyl-ß-D-thiogalaktopyranosid (IPTG) induziert. Die Kultur wurde für weitere 3 Stunden bei 28°C geschüttelt und die Zellen anschließend durch Zentrifugation bei 8000g pelletiert.

Das Pellet wurde in 600µl Lysispuffer (ca. 1-1,5 ml /g Pellet

10 Naßgewicht, 10 mM HEPES KOH pH 7,8, 5 mM Dithiothreitol (DTT),

0,24 M Sorbitol) resuspendiert. Anschließend wurde PMSF (Phenylmethylsulfonat) zu einer Endkonzentration von 0,15 mM beigefügt und der Ansatz für 10 Minuten auf Eis gestellt. Der Aufschluß der Zellen erfolgte durch einen 10 Sekunden Ultraschall
15 Puls unter Verwendung eines Ultraschallstabes. Nach Zugabe von Triton X100 (Endkonzentration 0,1%) wurde die Zellsuspension für 30 Minuten auf Eis inkubiert. Der Ansatz wurde anschließend für 30 Minuten bei 25000xg abzentrifugiert und der Überstand zum Assay eingesetzt.

Die Aktivitätsbestimmung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase erfolgt durch Nachweis des radioaktiv markierten Reaktionsproduktes 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon.

25 Dazu wurden 135μl des Enzyms (ca.300-600μg) zusammen mit 20μl Substrat (2-Methyl-6-phytylhydrochinon) und 15μl (0,46 mM SAM ¹⁴C) Methylgruppendonor in folgendem Reaktionspuffer : 200μl (125mM) Tricine-NaOH pH 7,6, 100μl (1,25 mM) Sorbitol, 10μl (50mM) MgCl₂ und 20μl (250mM) Ascorbat für 4 Stunden bei 25°C im Dunkeln inkubiert.

Das Abstoppen der Reaktion erfolgte durch Zugabe von 750µl Chloroform/Methanol (1:2) + 150µl 0,9% NaCl. Der gemischte Ansatz wurde kurz zentrifugiert und die obere Phase wurde verworfen. Die 35 untere Phase wird in ein neues Reaktionsgefäß überführt und unter Stickstoff eingedampft. Die Rückstände wurden in 20µl Ether aufgenommen und auf eine Dünnschicht-Platte zur chromatographischen Trennung der Substanzen aufgetragen (feste Phase: HPTLC-Platten: Kieselgel 60 F₂₅₄ (Merk), flüssige Phase: Toluol). Der Nachweis des radioaktiv markierten Reaktionsproduktes erfolgt durch Verwendung eines Phosphoimagers.

Diese Experimente bestätigten, daß es sich bei dem durch das Gen sl10418 (SEQ-ID Nr.1) aus Synechocystis spec. PCC 6803 kodierte 45 Protein um eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase handelt, da es die enzymatische Aktivität zur Umwandlung von

2-Methyl-6-phytylhydrochinon in 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon besitzt.

Abbildung 2 zeigt einen Sequenzvergleich auf Aminosäureebene zwi5 schen den γ-Tocopherolmethyltransferasen aus Synechocystis spec.
PCC Synechocystis spec. PCC 6803 (slr0089) und A.thaliana
(aratmt) mit der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase
(sll04189) aus Synechocystis spec. PCC 6803. Die Übereinstimmung
mit den γ-Tocopherolmethyltransferasen aus Synechocystis spec. PCC
10 6803 und Arabisopsis thaliana beträgt 36 bzw. 28 % Identität.

Beispiel 6

Substratspezifität der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltrans-15 ferase

Enzymatische Untersuchungen wie in Beispiel 5 durchgeführt belegen, daß das Enzym MPMT - kodiert durch das Gen sl10418 (SEQ-ID Nr. 1) aus Synechocystis spec. PCC 6803 - 2-Methyl-6-phytylhydro-20 chinon in 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon umwandelt.

Zusätzlich besitzt das Enzym MPMT eine 2-Methyl-6-geranylgeranylhydrochinon-methyltransferase Aktivität, wohingegen eine γ -Tocopherolmethyltransferase Aktivität nicht nachgewiesen werden

- 25 konnte. Somit ist belegt, daß das Enzym 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase an der Biosynthese der Tocotrienole beteiligt ist, da es 2-Methyl-6-geranylgeranylhydrochinon zu 2,3-Dimethyl-6-geranylgeranyl-hydrochinon umwandelt. Dies zeigt deutlich die Verschiedenheit der Enzymaktivität der
- 30 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase im Vergleich zur γ -Tocopherolmethyltransferase.

Beispiel 7

35 Herstellung von Expressionskassetten enthaltend das MPMT-Gen

Transgene Pflanzen wurden erzeugt, die die 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC6803 zum einen unter Kontrolle des konstitutiven 35S-Promotor des CaMV

- 40 (Blumenkohlmosaikvirus) (Franck et al., Cell 21: 285-294, 1980) und zum anderen unter Kontrolle des samenspezifischen Promotors des Legumin Gens aus Vicia faba (Kafatos et al., Nuc. Acid. Res., 14(6): 2707-2720, 1986) exprimieren. Die Grundlage des zur konstitutiven Expression der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyl-
- 45 transferase aus Synechocystis spec. PCC 6803 erzeugten Plasmides war der pBinAR-TkTp-9 (Ralf Badur , Dissertation Universität Göttingen, 1998). Dieser Vektor ist ein Derivat des pBinAR (Höfgen

und Willmitzer, Plant Sci. 66: 221-230, 1990) und enthält den 35S-Promotor des CaMV (Blumenkohlmosaikvirus) (Franck et al., 1980), das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens (Gielen et al., EMBO J. 3: 835-846, 1984) sowie die für das Transitpeptid 5 der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase kodierende DNA Sequenz (Ralf Badur, Dissertation Universität Göttingen, 1998). Die unter Berücksichtigung des korrekten Leserasters erfolgte Klonierung der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC6803 in diesen Vektor, erzeugt eine 10 Translationsfusion der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase mit dem plastidären Transitpeptid. Dadurch erfolgt ein Transport des Transgens in die Plastiden.

Zur Erstellung dieses Plasmides wurde das Gen sl10418 unter

15 Verwendung der flankierenden BamHI Restriktionsschnittstellen aus dem Plasmid pGEM-T/sl10418 isoliert. Dieses Fragment wurde unter Anwendung von Standardmethoden in einen BamHI geschnittenen pBi-nAR-TkTp-9 ligiert (siehe Abbildung 3). Dieses Plasmid (pBinAR-TkTp-9/sl10418) wurde zur Erzeugung transgener Arabidopsis tha20 liana, Brassica napus und Nicotiana tabacum verwendet. Fragment A (529 bp) in Abbildung 3 beinhaltet den 35S-Promotor des CaMV (Nukleotide 6909 bis 7437 des Blumenkohlmosaikvirus), Fragment B (245bp) kodiert für das Transitpeptid der Nicotiana tabacum Transketolase, Fragment C (977Bp) kodiert ORF sl10418 aus Syn25 echocystis spec. PCC 6803, Fragment D (219Bp) kodiert für das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens.

Zur Erzeugung eines Plasmides, welches die samenspezifische Expression der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus 30 Synechocystis spec. PCC 6803 in Pflanzen ermöglicht, wurde der samenspezifiche Promotor des Legumin B4 Gens (Kafatos et al., Nuc. Acid. Res., 14(6):2707-2720, 1986) verwendet. Aus dem Plasmid pCR-Script/lePOCS wurde das 2,7 Kb Fragment des Legumin B4 Gen Promotors unter Verwendung der den Promotor 5' flankierenden 35 EcoR1 und der 3' flankierenden Kpn1 Schnittstellen isoliert. Das Plasmid pBinAR-TkTp-9/sl10418 wurde ebenfalls mit den Restriktionsenzymen EcoR1 und Kpn1 behandelt. Dies hatte zur Folge, daß der 35S-Promotor des CaMV aus diesem Plasmid herausgetrennt wurde. Der Promotor des Legumin Gens wurde anschließend als 40 EcoR1/Kpn1 Fragment in diesen Vektor kloniert, wodurch ein Plasmid erzeugt wurde, welches die Expression des Gen sl10418 unter die Kontrolle dieses samenspezifischen Promotors stellte, siehe Abbildung 4. Dieses Plasmid (pBinARleP-TkTp-9/sll0418) wurde zur Erzeugung transgener Arabidopsis thaliana, Brassica 45 napus und Nicotiana tabacum Pflanzen verwendet.

Fragment A (2700 bp) in Abbildung 4 beinhaltet den Promotor des Legumin B4 Gens aus Vicia faba, Fragment B (245bp) kodiert für das Transitpeptid der Nicotina tabacum Transketolase, Fragment C (977Bp) kodiert für das ORF sll0418 aus Synechocystis spec. PCC 5 6803, Fragment D (219Bp) für das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 8

10 Herstellung von Expressionskassetten enthaltend einen Deletionsklon des MPMT-Gens

Auf Grundlage einer Computeranalyse wurde in der Primärsequenz des ORF sll0418 ein putatives prokaryontisches Sekretionssignal 15 identifiziert. Um sicherzustellen, daß dieses bei der Expression in Pflanzen keinen negativen Einfluß auf den Import des Proteins in die Plastiden nimmt, wurde ein Derivat der Sequenz des sl10418 erzeugt, bei dem das putative Sekretionssignal deletiert wurde (Sequenz-ID Nr. 7). Diese Deletion wurde unter Anwendung der PCR 20 Technologie durchgeführt. Durch die dabei verwendeten Primer (sll0418DSp5', Sequenz-ID Nr. 9 und sll0418DSp3', Sequenz-ID Nr. 10) wurde an das 5'Ende der Sequenz eine EcoRV Restriktionsschnittstelle und an das 3'Ende eine Sall Restriktionsschnittstelle addiert, durch die eine gerichtete Klonierung in den Vek-25 tor pBinAR-TkTp-9 ermöglicht wurde. Das entstandene Plasmid pBinAR-TkTp-9/sl10418ΔSP ist in Abbildung 5 beschrieben. Fragment A (529 bp) in Abbildung 5 beinhaltet den 35S-Promotor des CaMV (Nukleotide 6909 bis 7437 des Blumenkohlmosaikvirus), Fragment B (245bp) Fragment kodiert für das Transitpeptid der Nicotiana 30 tabacum Transketolase, Fragment C (930Bp) ORF sll0418∆SP aus Synechocystis spec. PCC 6803 Fragment D (219Bp) für das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens.

Zur Erzeugung eines Plasmides, welches die samenspezifische Ex-35 pression des Deletionsklons der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC6803 in Pflanzen ermöglicht, wurde ebenfalls der bereits beschriebene samenspezifiche Promotor des Legumin B4 Gens (Kafatos et al., Nuc. Acid. Res.,14(6):2707-2720, 1986) verwendet. Aus dem Plasmid PCR-40 Script/lePOCS wurde das 2,7 Kb Fragment des Legumin B4 Gen Promotors unter Verwendung der den Promotor 5' flankierenden EcoR1 und der 3' flankierenden Kpn1 Schnittstellen isoliert. Das Plasmid pBinAR-TkTp-9/sl10418ΔSP wurde ebenfalls mit den Restriktionsenzymen EcoR1 und Kpn1 behandelt. Dies hatte zur Folge, daß der 35S-Promotor des CaMV aus diesem Plasmid herausgetrennt wurde. Der Promotor des Legumin Gens wurde anschließend als EcoR1/Kpn1 Fragment in diesen Vektor kloniert, wodurch ein Plasmid erzeugt wurde, welches die Expression des Deletionsklons des Gen s110418 unter die Kontrolle dieses samenspezifischen Promotors stellte, siehe Abbildung 6. Fragment A (2700 bp) in Abbildung 6 beinhaltet den Promotor des Legumin B4 Gens aus Vicia

- 5 faba, Fragment B (245bp) Fragment kodiert für das Transitpeptid der Nicotiana tabacum Transketolase, Fragment C (930Bp) ORF sl10418ΔSP aus Synechocystis spec. PCC 6803 Fragment D (219Bp) für das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens.
- 10 Dieses Plasmid (pBinARleP-TkTp-9/sll0418ΔSP) wurde zur Erzeugung transgener Arabidopsis thaliana, Brassica napus und Nicotiana tabacum Pflanzen verwendet.

Auch durch Expression der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 7 in transgenen 15 Pflanzen wurde eine Steigerung des Gehaltes an Tocopherol und Tocotrienol gemessen.

Beispiel 9

20 Herstellung transgener Arabidopsis thaliana Pflanzen

Wildtyp Arabidopsis thaliana Pflanzen (Columbia) wurden mit dem Agrobacterium tumefaciens Stamm (EHA105) auf Grundlage einer modifizierten Vacuum Infiltrationsmethode transformiert (Steve

- 25 Clough und Andrew Bent, Floral dip: a simplified method for Agrobacterium mediated transformation of Arabidopsis thaliana. Plant J. 16(6):735-43, 1998; Bechtold, N., Ellis, J. und Pelltier, G., in: Planta Agrobacterium-mediated gene transfer by infiltration of adult Arabidopsis thaliana plants. CRAcad Sci Paris, 1993.
- 30 1144(2):204-212). Die verwendeten Agrobacterium tumefaciens Zellen waren im Vorfeld mit den Plasmiden pBinARleP-TkTp-9/s110418 bzw. pBinAR-TkTp-9/s110418 (Abbildung 3 und 4) transformiert worden.
- 35 Samen der Primärtransformanden wurden auf Grundlage der Antibiotikaresistenz selektioniert. Antibiotika resistente Keimlinge wurden in Erde gepflanzt und als vollentwickelte Pflanzen zur biochemischen Analyse verwendet.
- 40 Beispiel 10

Herstellung transgener Brassica napus Pflanzen

Die Herstellung transgener Raps Pflanzen orientierte sich an 45 einem Protokoll von Bade, J.B. und Damm, B. (in Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Ma-

nual, Springer Verlag, 1995, 30-38), in welchem auch die Zusammensetzung der verwendeten Medien und Puffer angegeben ist.

Die Transformationen erfolgten mit dem Agrobacterium tumefaciens 5 Stamm EHA105. Zur Transformation wurden die Plasmide pBinARleP-TkTp-9/sl10418 bzw. pBinAR-TkTp-9/sl10418 verwendet. Samen von Brassica napus var. Westar wurden mit 70% Ethanol (v/v) oberflächensteril gemacht, 10 Minuten bei 55°C in Wasser gewaschen, in 1%iger Hypochlorit-Lösung (25% v/v Teepol,0,1% v/v Tween 20) für 10 20 Minuten inkubiert und sechsmal mit sterilem Wasser für jeweils 20 Minuten gewaschen. Die Samen wurden drei Tage auf Filterpapier getrocknet und 10-15 Samen in einem Glaskolben mit 15 ml Keimungsmedium zur Keimung gebracht. Von mehreren Keimlingen (ca. 10 cm groß) wurden die Wurzeln und Apices entfernt und die verblei-15 benden Hypokotyle in ca. 6 mm lange Stücke geschnitten. Die so gewonnenen ca. 600 Explantate wurden 30 Minuten mit 50 ml Basalmedium gewaschen und in einen 300 ml Kolben überführt. Nach Zugabe von 100 ml Kallusinduktionsmedium wurden die Kulturen für 24 Stunden bei 100 U/min inkubiert.

Vom Agrobacterium Stamm wurde eine Übernachtkultur bei 29°C in Luria Broth-Medium mit Kanamycin (20mg/l) angesetzt, davon 2 ml in 50 ml Luria Broth-Medium ohne Kanamycin für 4 Stunden bei 29°C bis zu einer OD600 von 0,4-0,5 inkubiert. Nach der Pelletierung der Kultur bei 2000 U/min für 25 min wurde das Zellpellet in 25 ml Basalmedium resuspendiert. Die Konzentration der Bakterien in der Lösung wurde durch Zugabe von weiterem Basalmedium auf eine OD600 von 0,3 eingestellt.

30 Aus den Raps-Explanten wurde das Kallus-Induktionsmedium mit sterilen Pipetten entfernt, 50 ml Agrobacterium-Lösung hinzugefügt, vorsichtig gemischt und für 20 min inkubiert. Die Agrobacterien-Suspension wurde entfernt, die Raps-Explante für 1 min mit 50 ml Kallus-Induktionsmedium gewaschen und anschließend 100 ml Kallus-Induktionsmedium hinzugefügt. Die Co-Kultivierung wurde für 24 h auf einem Rotationsschüttler bei 100 U/min durchgeführt. Die Co-Kultivierung wurde durch Wegnahme des Kallus-Induktionsmediums gestoppt und die Explante zweimal für jeweils 1 min mit 25 ml und zweimal für 60 min mit jeweils 100 ml Waschmedium bei 100 U/min 40 gewaschen. Das Waschmedium mit den Explanten wurde in 15 cm Petrischalen überführt und das Medium mit sterilen Pipetten entfernt.

Zur Regeneration wurden jeweils 20-30 Explante in 90 mm Petri-45 schalen überführt, welche 25 ml Sproß-Induktionsmedium mit Kanamycin enthielten. Die Petrischalen wurden mit 2 Lagen Leukopor verschlossen und bei 25 °C und 2000 lux bei Photoperioden von 16 Stunden Licht/ 8 Stunden Dunkelheit inkubiert. Alle 12 Tage wurden die sich entwickelnden Kalli auf frische Petrischalen mit Sproß-Induktionsmedium umgesetzt. Alle weiteren Schritte zur Regeneration ganzer Pflanzen wurden wie von Bade, J.B und Damm, B. (in: Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38) beschrieben durchgeführt.

Beispiel 11

10

Herstellung transgener Nicotiana tabacum Pflanzen

Zehn ml YEB-Medium mit Antibiotikum (5 g/l Rinder-Extrakt, 1 g/l Hefe-Extrakt, 5 g/l Pepton, 5 g/l Saccharose und 2 mM MgSo₄) wur15 den mit einer Kolonie von Agrobacterium tumefaciens beimpft und über Nacht bei 28°C kultiviert. Die Zellen wurden 20 min bei 4°C, 3500 U/min in einer Tischzentrifuge pelletiert und danach in frischem YEB-Medium ohne Antibiotika unter sterilen Bedingungen resuspendiert. Die Zellsuspension wurde für die Transformation 20 eingesetzt.

Die Wildtyp-Pflanzen aus Sterilkultur wurden durch vegetative Replikation erhalten. Dazu wurde nur die Spitze der Pflanze abgeschnitten und auf frisches 2MS-Medium in ein steriles Einweckglas 25 überführt. Vom Rest der Pflanze wurden die Haare auf der Blattoberseite und die Mittelrippen der Blätter entfernt. Die Blätter wurden mit einer Rasierklinge in etwa 1 cm2 große Stücke geschnitten. Die Agrobakterienkultur wurde in eine kleine Petrischale überführt (Durchmesser 2 cm). Die Blattstücke wurden kurz durch 30 die Lösung gezogen und mit der Blattunterseite auf 2MS-Medium in Petrischalen (Durchmesser 9 cm) gelegt, so daß sie das Medium berührten. Nach zwei Tagen im Dunkeln bei 25°C wurden die Explantate auf Platten mit Kallusinduktionsmedium überführt und in der Klimakammer auf 28°C temperiert. Das Medium mußte alle 7-10 Tage ge-35 wechselt werden. Sobald sich Kalli bildeten, wurden die Explantate in sterile Einweckgläser auf Sproßinduktionsmedium mit Claforan (siehe oben) überführt. Nach etwa einem Monat trat Organogenese ein und die gebildeten Sprossen konnten abgeschnitten werden. Die Kultivierung der Sprosse wurde auf 2MS-Medium mit Clafo-40 ran und Selektionsmarker durchgeführt. Sobald sich ein kräftiger Wurzelballen gebildet hatte, konnte die Pflanzen in Pikiererde getopft werden.

Beispiel 12

45

Charakterisierung der transgenen Pflanzen

Um zu bestätigen, daß durch die Expression der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis spec. PCC 6803 die Vitamin E Biosynthese in den transgenen Pflanzen gesteigert wird, wurden die Tocopherol- und Tocotrienol-Gehalte in Blätter 5 und Samen der mit den Konstrukten pBinARleP-TkTp-9/sl10418 bzw. pBinAR-TkTp-9/sl10418 Pflanzen (Arabidopsis thaliana, Brassica napus und Nicotiana tabacum) analysiert. Dazu wurden die transgenen Pflanzen im Gewächshaus kultiviert und Pflanzen die das Gen kodierend für die 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase 10 aus Synechocystis spec. PCC 6803 exprimieren auf Northern-Ebene analysiert. In Blättern und Samen dieser Pflanzen wurde der Tocopherolgehalt und der Tocotrienolgehalt ermittelt. In allen Fällen war die Tocopherol- bzw. Tocotrienol-Konzentration in transgenen Pflanzen, die zusätzlich eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder 15 SEQ-ID Nr. 7 exprimieren, im Vergleich zu nicht transformierten Pflanzen erhöht.

20

25

30

35

40

Patentansprüche

- DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 und mit dieser hybridisierende oder zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz kodierend für eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase aus Synechocystis.
- Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für eine
 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase zur Herstellung von Pflanzen und photosynthetisch aktiven Organismen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen.
- 3. Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7

 oder einer mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz kodierend
 für eine 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase zur
 Herstellung von Pflanzen und photosynthetisch aktiven Organismen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen.
- 20 4. Verfahren zur Herstellung von Pflanzen und photosynthetisch aktiven Organismen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen dadurch gekennzeichnet, daß eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder eine mit dieser hybridisierende oder zur Gesamtsequenz oder zu Teilsequenzen homologen DNA-Sequenz in Pflanzen und photosynthetisch aktiven Organismen exprimiert wird.
- 5. Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine Expressionskassette enthaltend einen Promotor, eine Signalsequenz, eine DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 und einen Terminator oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzenzellen einbringt.

35

6. Verfahren zur Transformation von Pflanzen gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Transformation mit Hilfe des Stammes Agrobacterium tumefaciens, der Elektroporation oder der particle bombardment Methode erfolgt.

40

7. Pflanze mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen und Tocotrienolen enthaltend eine Expressionskassette gemäß Anspruch 5.

- 8. Pflanze nach Anspruch 7, ausgewählt aus der Gruppe Soja, Canola, Gerste, Hafer, Weizen, Raps, Mais, Roggen, Tagetes oder Sonnenblume.
- 5 9. Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder einer mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der 2-Methyl-6-phytylhydrochinon-methyltransferase.

10

- 10. Testsystem basierend auf der Expression der DNA-Sequenz SEQ-ID Nr. 1 oder SEQ-ID Nr. 7 oder einer mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1 zur Identifizierung von Inhibitoren der 2-Methyl-6-phytylhydrochinonmethyltransfe-
- 15 rase.

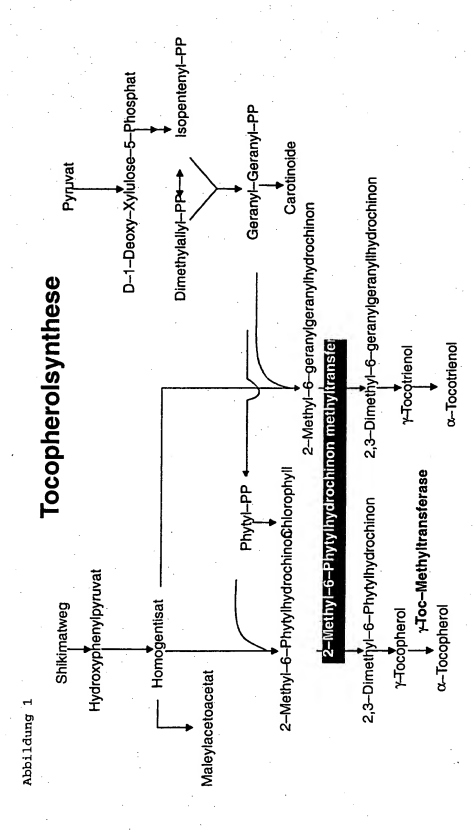
20

25

30

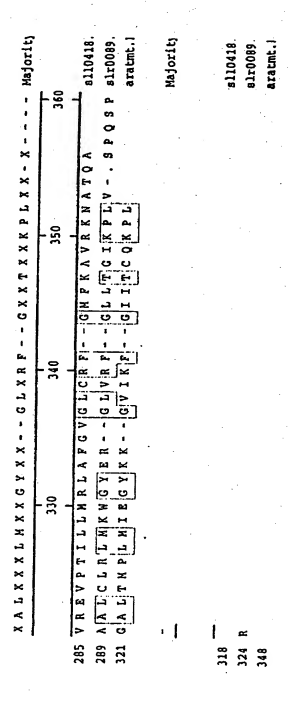
35

40



Majority		sll0418.PRO slr0089.PRO aratmt.PRO	Majority	sll0418.PRO slr0089.PRO aratmt.PRO	Majority	s110418. PRO s1r0089. PRO aratmt. PRO	Majority	sll0418.PRO slr0089.PRO aratmt.PRO
SXTXXXXXXXH	10 20 30	MKATLAAPSSLTSLPYRTNSSFGSKSSLLFRSPSGE	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	L S L A I A A. G L Y L L T A R G Y Q S S D S V A N A Y D Q W T E D G I L E Y Y W A Y Y C Y F S L L T M A S A T I A S A D L Y E K I K N F Y D D S S G L W E D V W M T T T R G N V A V A A A A T S T E A L R K G I A E F Y N E T S G L W E E I W G	G X H X H X G Y Y G D X X V X X X D X X X A Q I X X I X E X L A X A G X X D 100 110 120 120	GIDHIH LGHYGDPPVAK DFIQSKIDFVHAMAQWGGLD GEHMHHGYYGPHGTYRID RRQAQIDLIKELLAWAVPQN DHMHHGFYDPDSSVQLSDISGHKEAQIRMIEESLRFAGVTD	XX XKXXKVLDVGCGIGGSSRYLAXXXGAEVXGITLSPV 130 140 150	TL PPGTTVLDVGCGIGGSBRILLAKDYGFNVTGITISPO SA KPRKILDLGCGIGGSBLYLAQQHQAEVMGASLSPV LEEKKIKKVVVDVGCGIGGSBRYLASKFGAECIGITLSPV
	•	-		14		5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 5 4 5		90 92 123

Majority	s110418.PRO s1r0089.PRO aratmt.PRO	Majority	sliddig.PRO slrdd89.PRO aratmt.PRO	Majority	sll0418.PRO slr0089.PRO aratmt.PRO	Majority	s110418.PRO s1r0089.PRO aratmt.PRO
AXXLXXTAX	QVKRATELTPPDVTAKFAVDDAMALLSFPDGSFDVVWQQVERAGERAPPBPBBWWWQQVERADARAPLSFPDGSFDVVWQQVERAGERAPPBDBPWWWQQAKRANDLDLPPBBBBBBWWW	XESCEHMPDRAXFXKELXRVXKPGGRLIXATWCHRXXXXG	S V E A G P H H P D K A V F A K B L L R V V K P G G I L V V A D W N Q R D D R Q V 19 L E S G E H M P N K A Q F L Q E A W R V L K P G G R L I L A T W C H R P I D P G I M E S G E H M P D K A K F V K E L V R V A A P G G R I I I V T W C H R N L S A G	XXXLXXXXXXXLPAXXSXXDYXXXXXX G	S P L N F W E K P V H R Q L L D Q W S H P A F A S I E G F A E N L E A T G L V E G P G P G P L T A D E R R H L Q A I Y D V Y C L P Y V V S L P D Y E A I A R E C G F G I E E A L Q P W E Q N I L D K I C K T F Y L P A W C S T D D Y V N L L Q S H S L Q	XIKTADWSVXVAPFWXXVIXXAXXXXXLWXLXXXGXKIIX 1	S Q V T T A D W T V P T L P A W L D T I W Q G I I R P Q G W L Q Y G I R G F I K S 9 R I K T A D W S V A V A P F W D R V I E S A F D P R V L W A L G Q A G P K I I N 1 D I K C A D W S E N V A P F W P A V I R T A L T W K G L V S L L R S G M K S I K
-	128		165 169 201		205 209 241		245 249 281



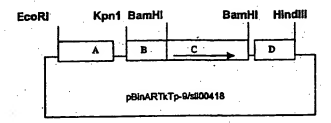


Abbildung 4

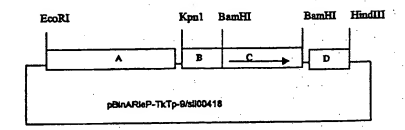


Abbildung 5

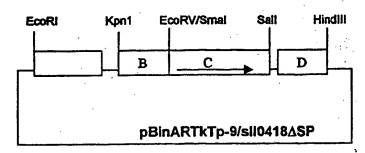
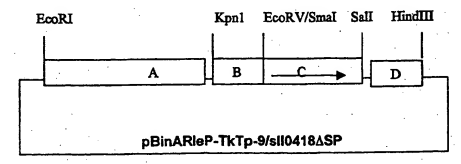


Abbildung 6



SEQUENZPROTOKOLL

<110)> S1	unGe	ne Gi	Hdm	& Co	. KGa	A				•				
<120	2		hyl-ı					-Seq n-me					eine		
<130)> M	PMTS	ynecl	hocy	stis		-			•.					
<140 <141										• :					
<160)> 1	Ó			-						•	*.			
<170)> Pa	aten	tIn '	Vers	. 2.			-						·	
<210										٠.					
	L> 9.5 2> DI														
		ynecl	nocys	stis	PCC	6803								:	
<220															;
	L> CI 2> (:)	(957))					•	٠		•			
<400											• :	·		•	
_													ser		48
		,											cag Gln	tca Ser	96
													ggc		144
													ggc Gly		192
													gtc Val		240
													aca Thr	acg Thr	288

gta ttg gat gtg ggt tgc ggc att ggc ggt agc agt cgc att ctc gcc Val Leu Asp Val Gly Cys Gly Ile Gly Gly Ser Ser Arg Ile Leu Ala aaa gat tat ggt ttt aac gtt acc ggc atc acc att agt ccc caa cag Lys Asp Tyr Gly Phe Asn Val Thr Gly Ile Thr Ile Ser Pro Gln Gln gtg aaa cgg gcg acg gaa tta act cct ccc gat gtg acg gcc aag ttt Val Lys Arg Ala Thr Glu Leu Thr Pro Pro Asp Val Thr Ala Lys Phe gcq gtg gac gat gct atg gct ttg tct ttt cct gac ggt agt ttc gac Ala Val Asp Asp Ala Met Ala Leu Ser Phe Pro Asp Gly Ser Phe Asp gta gtt tgg tcg gtg gaa gca ggg ccc cac atg cct gac aaa gct gtg Val Val Trp Ser Val Glu Ala Gly Pro His Met Pro Asp Lys Ala Val ttt gcc aag gaa tta ctg cgg gtc gtg aaa cca ggg ggc att ctg gtg Phe Ala Lys Glu Leu Leu Arg Val Val Lys Pro Gly Gly Ile Leu Val gtg gcg gat tgg aat caa cgg gac gat cgc caa gtg ccc ctc aac ttc Val Ala Asp Trp Asn Gln Arg Asp Asp Arg Gln Val Pro Leu Asn Phe tgg gaa aaa cca gtg atg cga caa ctg ttg gat caa tgg tcc cac cct Trp Glu Lys Pro Val Met Arg Gln Leu Leu Asp Gln Trp Ser His Pro gcc ttt gcc agc att gaa ggt ttt gcg gaa aat ttg gaa gcc acg ggt Ala Phe Ala Ser Ile Glu Gly Phe Ala Glu Asn Leu Glu Ala Thr Gly ttg gtg gag ggc cag gtg act act gct gat tgg act gta ccg acc ctc Leu Val Glu Gly Gln Val Thr Thr Ala Asp Trp Thr Val Pro Thr Leu ccc gct tgg ttg gat acc att tgg cag ggc att atc cgg ccc cag ggc Pro Ala Trp Leu Asp Thr Ile Trp Gln Gly Ile Ile Arg Pro Gln Gly tgg tta caa tac ggc att cgt ggg ttt atc aaa tcc gtg cgg gaa gta

Trp Leu Gln Tyr Gly Ile Arg Gly Phe Ile Lys Ser Val Arg Glu Val

	ccg	act	att	tta	ttg	atg	cgc	ctt	gcc	ttt	ggg	gta	gga	ctt	tat	CGC	912
						Met											
		290					295				_	300			-2-		. •
												300					
	ttc	aat	atro	ttc		gca	· ata	003		220	~~~	205					057
																	957
			met	FIIE	Lys	Ala	val	Arg	гĀ2	Asn		Thr	GIN	ALA			
	305					310			•	·	315						
												٠				·	•
																	1
	<210	0> 2															
	<213	1> 3	1,8												•		
	<212	2> P	RT										•				
	<213	3> S	ynecl	посу	stis	PCC	5803										
	<400	0> 2		•	·		•										
			G1 u	ጥvr	Len	Leu	Len	Pro	λla	Glv	T.em	T1 ₀	Ser	T.011	Ser	É.e.i.	
	1			-1-	5			0		10	Deu	116	DCI	Leu	15	Dea	
	_									10					13		
	31-	T1 -	37-	37-		.	m	.	•	~ 1			~1		a 1	_	
	Ald	TIE	ALG		GIĀ	Leu	TYL	Leu		Thr	Ala	Arg	GLY	- T.	GIN	ser	
٠				20					25					30			
	Ser	Asp		Val	Ala	Asn	Ala		Asp	Gln	Trp	Thr	Glu	Asp	Gly	Ile	
			35					40					45			٠.	
																-	
	Leu	Glu	\mathtt{Tyr}	Tyr	Trp	Gly	Asp.	His	Ile	His	Leu	Gly	His	Tyr	Gly	Asp	
		50					55					60					
												,					
	Pro	Pro	Val	Ala	Lys	Asp	Phe	Ile	Gln	Ser	Lys	Ile	Asp	Phe	Val	His	
	65					70					75					80	
															-		
	Ala	Met	Ala	Gln	Tro	Gly	Glv	Leu	Asp	Thr	Leu	Pro	Pro	Glv	Thr	Thr	
					85		•			90		,		2	95		
					•					,					,,,		
	Va 1	Len.	λen	Va1	Glv	Cys	Gly	Tle	Glv	G1++	Sar	802	N rin	T10	Lou	7 l n	
	, 441	DCu	nop	100	GIY	Cys	GIY	TTE		GIY	DET	per	Arg		Leu	ALA	
				100					105					110			
	•	•	~	a 1	ml.	•		-1	~1		1		_	_	~-		
	rys	Asp		GIY	Pne	Asn	vaı		GIĀ	Ile	Thr	Ile		Pro	Gln	Gln	
			115					120					125				
	Val	Lys	Arg	Ala	Thr	Glu	Leu	Thr	Pro	Pro	Asp	Val	Thr	Ala	Lys	Phe	
		130					135					140					
								•					•				
	Ala	Val	Asp	Asp	Ala	Met	Ala	Leu	Ser	Phe	Pro	Asp	Gly	Ser	Phe	Asp	
	145		_	-		150					155	•	-			160	
	Va1	Va i	Tro	Ser	Va1	Glu	Δla	Glv	Pro	Нie	Met	Pro	Δsn	Lvc	Δla	Va 1	
		· 41		JCL		GIU	nia	атХ			rie L	- 10	vəħ	ב ע היי		val	
					165					170					175		

		WU	U 1/ U4.	550													
	Phe	Ala	Г'nз	Glu 180	Leu	Leu	Arg	4 Val	Val 185	Lys	Pro	Gly	Gly	Ile 190	Leu	Val	
	Val		Asp 195	Trp	Asn	Gln	Arg	Asp 200	Asp	Arg	Gln	Val	Pro 205	Leu	Asn	Phe	
•	Trp	Glu 210	Lys	Pro	Val	Met	Arg 215	Gln	Leu	Leu	Asp	Gln 220	Trp	Ser	His	Pro	
	Ala 225	Phe	Ala	Ser	Ile	Glu 230	Gly	Phe	Ala	Glu	Asn 235	Leu	G1u	Ala	Thr	Gly 240	
	Leu	Val	Glu	Gly	Gln 245	Val	Thr	Thr	Ala	Asp 250	Trp	Thr	Val	Pro	Thr 255	Leu	
	Pro	Ala	Trp	Leu 260	Asp	Thr	Ile	Trp	Gln 265	Gly	Ile	Ile	Arg	Pro 270	Gln	Gly	
	Trp	Leu	Gln 275	Tyr	Gly	Ile	Arg	Gly 280	Phe	Ile	Lys	Ser	Val 285	Arg	Glu	Val	
	Pro	Thr 290	Ile	Leu	Leu	Met	Arg 295	Leu	Ala	Phe	Gly	Val 300	Gly	Leu	Cys	Arg	
	Phe 305	Gly	Met	Phe	Lys	Ala 310	Val	Àrg	Lys	Asn	Ala 315	Thr	Gln	Ala			
	<212	.> 97 ?> Di	I A	nocys	stis	PCC6	5803										
		.> CI		(963)													
	<400 ggat	cc a		ccc q	-		_		_		_						48
,	h .c		1				5					10					0.0
				atc Ile		-											96
				gat Asp													14

-					tac Tyr											192
		•	50					- 55			*		60			
	-				gcc Ala											240
		65				-3,0	70					75				
-		-	_	_	cag Gln					-						288
Vai	80	nια	мес	nia	GIII	85	GIY	GIY	Deu	rap	90	Deu	110			
					gtg											336
95	THE	vai	Leu	ASD	Val 100	GIY	Cys	GIY	116	105	GIĀ	ser	Set	AIG	110	
	-				ggt											384
Leu	Ala	Lys	Asp	туr 115	Gly	Phe	Asn	Val	120	Gly	Ile	Thr	TIE	125	Pro :	
															gcc	432
Gln	Gin	Val	130	Arg	Ala	Thr	GIU	135	Tnr	Pro	PIO	ASP	140	THE	Ala	:
_		-	_		gat Asp											480
пуъ	riie	145	vai	лар	nap	nia	150	nia	Deu.	ber	THE	155	1105	011	Jer	
	-				tcg Ser											528
rne	160	Vai	var	112	DCI	165		7140	O.L.J		170					
-					gaa Glu											576
175	Val	rne	ALG	цуs	180	пец	Беш	Arg	Vai	185	цуз	110	Gry	- Gry	190	
-		_			tgg Trp											624
	***	• • • •		195	2			7	200		7			205	-	
					cca Pro											672
usii	rne	115	210	-10		* LA.L		215			204		220			٠
		-		-	agc Ser											720
nls	PTO	225	FILE	WIG	Ser		230	GTÅ	riie	vTq	GTU.	235	neu	Gru	ura	•

							6									
acg	ggt	ttg	gtg	gag	ggc	cag	gtg	act	act	gct	gat	tgg	act	gta	ccg	768
Thr	Gly	Leu	Val	Glu	Gly	Gln	Val	Thr	Thr	Ala	Asp	Trp	Thr	Val	Pro	
	240					245					250	•				
acc	ctc	ccc	gct	tgg	ttg	gat	acc	att	tgg	cag	ggc	att	atc	cgg	CCC	816
					Leu											
255		. ,			260					265	*				270	
					*											
					tac											864
Gln	Gly	Trp	Leu		Tyr	Gly	Ile	Arg			Ile	Lys	Ser		Arg	
	٠.			275					280	•				285		
gaa	gta	ccg	act	att	ttä	ttg	atg	cgc	ctt	gcc	ttt	ggg	gta	gga	ctt	912
Glu	Val	Pro	Thr	Ile	Leu	Leu	Met	Arg	Leu	Ala	Phe	Gly	Val	Gly	Leu	
•			290				· .	295					300			
tgt	cgc	ttc	ggt	atg	ttc	aaa	gca	gtg	cga	aaa	aac	gcc	act	caa	gct	960
Cys	Arg	Phe	Gly	Met	Phe	Lys	Ala	Val	Arg	Lys	Asn	Ala	Thr	Gln	Ala	
		305					310					315				
taa	atto	rcaá:	atc (c										•		974
cuu	400	9099		_							-					J/4
										•						
<210																
	L> 31															
	?> PI			~	DOCC			•								
~213) > S	yneci	iocy:	SCIS	PCC	cua		-								
<400)> 4															
	Pro	Glu	Tyr		Leu	Leu	Pro	Ala		Leu	Ile	Ser	Leu	_	Leu	-
1				5					10					15		
Ala	Ile	Ala	Ala	Gly	Leu	Tyr	Leu	Leu	Thr	Ala	Arg	Gly	Tyr	Gln	Ser	
			20	:				25	•	-			30			
Ser	Asp	Ser	Val	Ala	Asn	Ala		Asp	Gln	Trp	Thr		Asp	Gly	Ile	
		35			-		40					45				
Leu	Glu	ጥv _Υ	ጥv _Υ	TT	Gly	Asn	His	Tle	His	Len	Glv	His	ጥህተ	Glv	Asn	
u	50	-3-	- , -	p	011	55				202	60	****	-1-	G. 1. J.	···Dp	
										-						
Pro	Pro	Val	Ala	Lys	Asp	Phe	Ile	Gln	Ser	Lys	Ile	Asp	Phe	Val	His	
65					70					75					80	
Ala	Met	Ala	Gln	Trp	Gly	Gly	Leu	Asp	Thr	Leu	Pro	Pro	Gly	Thr	Thr	

Val Leu Asp Val Gly Cys Gly Ile Gly Gly Ser Ser Arg Ile Leu Ala

7

100 105 110

Lys Asp Tyr Gly Phe Asn Val Thr Gly Ile Thr Ile Ser Pro Gln Gln
115 120 125

Val Lys Arg Ala Thr Glu Leu Thr Pro Pro Asp Val Thr Ala Lys Phe 130 135 140

Ala Val Asp Asp Ala Met Ala Leu Ser Phe Pro Asp Gly Ser Phe Asp 145 150 155 160

Val Val Trp Ser Val Glu Ala Gly Pro His Met Pro Asp Lys Ala Val 165 170 175

Phe Ala Lys Glu Leu Leu Arg Val Val Lys Pro Gly Gly Ile Leu Val 180 185 190

Val Ala Asp Trp Asn Gln Arg Asp Asp Arg Gln Val Pro Leu Asn Phe 195 200 205

Trp Glu Lys Pro Val Met Arg Gln Leu Leu Asp Gln Trp Ser His Pro 210 215 220

Ala Phe Ala Ser Ile Glu Gly Phe Ala Glu Asn Leu Glu Ala Thr Gly
225 230 235 240

Leu Val Glu Gly Gln Val Thr Thr Ala Asp Trp Thr Val Pro Thr Leu 245 250 255

Pro Ala Trp Leu Asp Thr Ile Trp Gln Gly Ile Ile Arg Pro Gln Gly 260 265 270

Trp Leu Gln Tyr Gly Ile Arg Gly Phe Ile Lys Ser Val Arg Glu Val 275 280 285

Pro Thr Ile Leu Leu Met Arg Leu Ala Phe Gly Val Gly Leu Cys Arg 290 295 300

Phe Gly Met Phe Lys Ala Val Arg Lys Asn Ala Thr Gln Ala 305 310 315

<210> 5

<211> 27

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> primer_bind

```
<222> (1)..(27)
```

<400> 5

ggatccatgc ccgagtattt gcttctg

27

<210> 6

<211> 26

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(26)

<400> 6

ggatccgcaa tttaagcttg agtggc

26

<210> 7

<211> 930

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> CDS

<222> (10)..(915)

<400> 7

gatatcacc atg gcc gct gga ctg tat ctc cta act gcc cgg ggc tat cag 51 Met Ala Ala Gly Leu Tyr Leu Leu Thr Ala Arg Gly Tyr Gln

. 5

tca tcg gat tcc gtg gcc aac gcc tac gac caa tgg aca gag gac ggc 99
Ser Ser Asp Ser Val Ala Asn Ala Tyr Asp Gln Trp Thr Glu Asp Gly
15 20 25 30

att ttg gaa tat tac tgg ggc gac cat atc cac ctc ggc cat tat ggc 147

Ile Leu Glu Tyr Tyr Trp Gly Asp His Ile His Leu Gly His Tyr Gly

35 40 45

gat ccg cca gtg gcc aag gat ttc atc caa tcg aaa att gat ttt gtc 195
Asp Pro Pro Val Ala Lys Asp Phe Ile Gln Ser Lys Ile Asp Phe Val
50 55 60

cat gcc atg gcc cag tgg ggc gga tta gat aca ctt ccc ccc ggc aca 243 His Ala Met Ala Gln Trp Gly Gly Leu Asp Thr Leu Pro Pro Gly Thr 65 70 75

Gly Trp Leu Gln Tyr Gly Ile Arg Gly Phe Ile Lys Ser Val Arg Glu

gta ccg act att tta ttg atg cgc ctt gcc ttt ggg gta gga ctt tgt

265

160

175

145

150

165

10 Val Pro Thr Ile Leu Leu Met Arg Leu Ala Phe Gly Val Gly Leu Cys 275 280 cgc ttc ggt atg ttc aaa gca gtg cga aaa aac gcc act caa gct taa Arg Phe Gly Met Phe Lys Ala Val Arg Lys Asn Ala Thr Gln Ala 290 295 attcttaagg tcgac 930 <210> 8 <211> 301 <212> PRT <213> Synechocystis PCC6803 <400> 8 Met Ala Ala Gly Leu Tyr Leu Leu Thr Ala Arg Gly Tyr Gln Ser Ser 10 Asp Ser Val Ala Asn Ala Tyr Asp Gln Trp Thr Glu Asp Gly Ile Leu 20 25 Glu Tyr Tyr Trp Gly Asp His Ile His Leu Gly His Tyr Gly Asp Pro Pro Val Ala Lys Asp Phe Ile Gln Ser Lys Ile Asp Phe Val His Ala 55 Met Ala Gln Trp Gly Gly Leu Asp Thr Leu Pro Pro Gly Thr Thr Val 70 75 65 Leu Asp Val Gly Cys Gly Ile Gly Gly Ser Ser Arg Ile Leu Ala Lys Asp Tyr Gly Phe Asn Val Thr Gly Ile Thr Ile Ser Pro Gln Gln Val 100 105 Lys Arg Ala Thr Glu Leu Thr Pro Pro Asp Val Thr Ala Lys Phe Ala 120 Val Asp Asp Ala Met Ala Leu Ser Phe Pro Asp Gly Ser Phe Asp Val 135 Val Trp Ser Val Glu Ala Gly Pro His Met Pro Asp Lys Ala Val Phe

155

170

Ala Lys Glu Leu Leu Arg Val Val Lys Pro Gly Gly Ile Leu Val Val

PCT/EP00/05862

11

Ala Asp Trp Asn Gln Arg Asp Asp Arg Gln Val Pro Leu Asn Phe Trp
180 185 190

Glu Lys Pro Val Met Arg Gln Leu Leu Asp Gln Trp Ser His Pro Ala 195 200 205

Phe Ala Ser Ile Glu Gly Phe Ala Glu Asn Leu Glu Ala Thr Gly Leu 210 215 220

Val Glu Gly Gln Val Thr Thr Ala Asp Trp Thr Val Pro Thr Leu Pro 225 230 235 240

Ala Trp Leu Asp Thr Ile Trp Gln Gly Ile Ile Arg Pro Gln Gly Trp
245 250 255

Leu Gln Tyr Gly Ile Arg Gly Phe Ile Lys Ser Val Arg Glu Val Pro 260 265 270

Thr Ile Leu Leu Met Arg Leu Ala Phe Gly Val Gly Leu Cys Arg Phe 275 280 285

Gly Met Phe Lys Ala Val Arg Lys Asn Ala Thr Gln Ala 290 295 300

<210> 9

<211> 31

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(31)

<400> 9

gatatcacca tggccgctgg actgtatctc c

31

<210> 10

<211> 31

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(31)

<400> 10

gtcgacctta agaatttaag cttgagtggc g

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No

PCT/EP 00/05862 CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER CC 7 C12N15/82 C12N C12N15/31 G01N33/53 IPC 7 C12N15/54 C12N9/10 A01H5/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12N GOIN AO1H Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, BIOSIS, PAJ, WPI Data, STRAND C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category DATABASE EMBL SEQUENCE DATABASE 'Online! 1 31 October 1996 (1996-10-31) KANEKO, T., ET AL.: "sequence analysis of the genome of the unicellular cyanobacterium Syecchocystis sp. PCC6803. II. sequence determination of the entire genome and assignment of the potential protein-coding regions" XP002152668 accession no. D90914 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or other means in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed '&' document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 22 November 2000 04/12/2000

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

2

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Holtorf, S

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr nal Application No PCT/EP 00/05862

0.40	PCT/EP 00	7, 03002
Category *	ktion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	The second secon	Tropy data to Claim Tvo.
X	HOEFGEN R ET AL: "BIOCHEMICAL AND GENETIC ANALYSIS OF DIFFERENT PATATIN ISOFORMS EXPRESSED IN VARIOUS ORGANS OF POTATO SOLANUM-TUBEROSUM" PLANT SCIENCE (LIMERICK), vol. 66, no. 2, 1990, pages 221-230, XP000964790 ISSN: 0168-9452 cited in the application page 223, left-hand column	5,6
A	WO 99 04622 A (UNIV NEVADA) 4 February 1999 (1999-02-04) cited in the application	
Ρ,Χ	WO 00 10380 A (UNIV NEVADA) 2 March 2000 (2000-03-02) the whole document	1-8
P , X	WO 00 32757 A (RAFALSKI J ANTONI ;DU PONT (US); COUGHLAN SEAN J (US); MIAO GUO HU) 8 June 2000 (2000-06-08) the whole document	9,10
:		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intern val Application No PCT/EP 00/05862

Patent document cited in search report		Publication date		atent family member(s)	Publication date
WO 9904622	A	04-02-1999	AU EP	8506198 A 1009812 A	16-02-1999 21-06-2000
WO 0010380	Α	02-03-2000	AU	5786199 A	14-03-2000
WO 0032757	Α	08-06-2000	AU	2037700 A	19-06-2000

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern sales Aktenzeicher PCT/EP 00/05862

A. KLASSI IPK 7	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C12N15/82 C12N15/54 C12N9/1 A01H5/00	O C12N15/31 GO1N	133/53
Nach der In	sternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	assifikation und der IPK	•
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb C12N G01N A01H	oole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	coweit diese unter die recherchierten Gebiete	e fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (f	Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, BIOSIS, PAJ, WPI Data, STRAI	ND	
	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		T
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordertich unter Angat	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE EMBL SEQUENCE DATABASE 31. Oktober 1996 (1996-10-31) KANEKO, T., ET AL.: "sequence at		1
	the genome of the unicellular cyanobacterium Syecchocystis sp. II. sequence determination of the genome and assignment of the pote protein-coding regions"	e entire	
	XP002152668 accession no. D90914		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	-/- -	
	ere Ver	X Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besondere *A' Veröffer aber ni *E' älteres I Anmek *L* Veröffen schein andere soll ode ausgef *O' Veröffer	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer nim Recherchenbericht genannten Veröffentlichung begt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie lichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	kann nicht als auf erfinderischer Tätigi werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	It worden ist und mit der ir zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung keit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und
P Veröfter dem be	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmektedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselber	
	Abschlusses der internationalen Recherche 2. November 2000	Absendedatum des internationalen Re 04/12/2000	cherchenberichts
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevoltmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Palentami, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (-31-70) 340-3016	Holtorf, S	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. :sales Aktenzeichen
PCT/EP 00/05862

ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden 1	Teile	Betr. Anspruch Nr.	
	HOEFGEN R ET AL: "BIOCHEMICAL AND GENETIC ANALYSIS OF DIFFERENT PATATIN ISOFORMS EXPRESSED IN VARIOUS ORGANS OF POTATO SOLANUM-TUBEROSUM"		5,6	
	PLANT SCIENCE (LIMERICK), Bd. 66, Nr. 2, 1990, Seiten 221-230, XP000964790			
	ISSN: 0168-9452 in der Anmeldung erwähnt Seite 223, linke Spalte			
	WO 99 04622 A (UNIV NEVADA) 4. Februar 1999 (1999-02-04) in der Anmeldung erwähnt			
,Х	WO 00 10380 A (UNIV NEVADA) 2. März 2000 (2000-03-02) das ganze Dokument		1-8	
, Х	WO 00 32757 A (RAFALSKI J ANTONI ;DU PONT (US); COUGHLAN SEAN J (US); MIAO GUO HU) 8. Juni 2000 (2000-06-08) das ganze Dokument		9,10	
	 , ·	ī		
,				
- 1				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern ales Aldenzeichen
PCT/EP 00/05862

im Recherchenberich angeführtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		tglied(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9904622	Α	04-02-1999	AU EP	8506198 A 1009812 A	16-02-1999 21-06-2000
WO 0010380	Α	02-03-2000	AU	5786199 A	14-03-2000
WO 0032757	A	08-06-2000	AU	2037700 A	19-06-2000